Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/EP05/001235

International filing date: 08 February 2005 (08.02.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: DE

Number: 10 2004 007 499.2 Filing date: 13 February 2004 (13.02.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 17 March 2005 (17.03.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

10 2004 007 499.2

Anmeldetag:

13. Februar 2004

Anmelder/Inhaber:

BASF Aktiengesellschaft, 67063 Ludwigshafen/DE

Bezeichnung:

Verfahren zur Herstellung optisch aktiver Alkohole

oder Carbonsäuren

IPC:

C 07 B, C 07 D, C 07 C

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 30. November 2004

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

Im Auftrag

A 9161 03/00 Verfahren zur Herstellung optisch aktiver Alkohole oder Carbonsäuren

Beschreibung:

10

35

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung optisch aktiver Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkyl-, Aryl- oder Chlor-substituerter Alkohole oder Hydroxycarbonsäuren mit 3 bis 25 Kohlenstoffatomen oder deren Säurederivate oder Cyclisierungsprodukte durch Hydrierung der entsprechend substituierten optisch aktiven Monooder Dicarbonsäuren oder deren Säurederivate.

Die genannten Zielverbindungen stellen für die pharmazeutische und kosmetische Industrie wertvolle Intermediate zur Herstellung von Arzneimitteln, Duftstoffen und anderen organischen Feinchemikalien dar, die kostengünstig nur schwer zugänglich sind.

- Die EP-A 0696575 beschreibt ein Verfahren zur Herstellung von optisch aktiven Aminoalkoholen durch Hydrierung der ensprechenden Aminosäuren in Gegenwart von mit Wasserstoff reduzierten Ru-haltigen Katalysatoren bei Temperaturen von 50 bis 150°C und Drucken von 5 bis 300 bar.
- Die EP-A 0717023 betrifft ein Verfahren zur Herstellung von optisch aktiven Alkoholen durch Reduktion der entsprechenden optisch aktiven Carbonsäuren in Gegenwart von mit Wasserstoff reduzierten Ru-haltigen Katalysatoren bei Temperaturen < 160°C und Drücken < 250 bar.
- Die WO 99/38838 beschreibt ein Verfahren zur Herstellung von optisch aktiven Aminoalkoholen durch katalytische Hydrierung der entsprechenden Aminosäuren mit bi- bzw. trimetallischen ungeträgerten oder geträgerten Ru-Katalysatoren unter Zusatz von Säure.
- In der WO 99/38613 wird die Herstellung von ungeträgerten Hydrierkatalysatoren, die Ruthenium und wenigstens ein weiteres Metall mit einer Ordnungszahl von 22 bis 83 enthalten. Mit diesen Katalysatoren lassen sich Carbonsäuren und deren Derivate bei milden Bedingungen hydrieren. Bei enantiomerenreinen Substraten beträgt der erzielbare Enantiomerenüberschuss maximal 98.8 % bei Ausbeuten unter 80 %.
 - Die WO 99/38824 beschreibt ein Verfahren zur Herstellung von optisch aktiven Alkoholen durch Reduktion von optisch aktiven Carbonsäuren in Gegenwart von mit Wasserstoff reduzierten Ru-haltigen Katalysatoren, die mindestens ein weiteres Metall mit den Ordnungszahlen im Bereich von 22 bis 83 enthalten.
- 40 In der EP-A 1051388 werden ungeträgerte Ru/Re-Suspensionskatalysatoren beschrieben, mit denen sich chirale α -Amino- bzw. α -Hydroxysäuren bei 60 bis 100°C und

20

25

30

35

40

2

200 bar Wasserstoffdruck zu den entsprechenden chiralen Alkoholen reduzieren lassen.

Aus der US-4,659-686 geht hervor, dass mit Alkali- oder Erdalkalidotierten Katalysatoren, die ein Pt-Gruppen-Metall und Re auf Kohle enthalten, bei der Hydrierung von Äpfelsäure als Reaktionsprodukte Tetrahydrofuran (THF) und/oder Butandiol (BDO) entstehen. 1,2,4-Butantriol wird mit diesen Katalysatoren nicht gefunden.

Die EP-A 147 219 beschreibt Pd-Re-Katalysatoren und ihre Verwendung in einem Verfahren zur Herstellung von THF und BDO. Aus Beispiel 39 geht hervor, dass die Hydrierung von Äpfelsäure bei 200°C und 170 bar in Ausbeuten von 66 % THF und von
21 % zu BDO führt. 1,2,4-Butantriol wird nicht gefunden.

In Adv. Synth. Catal. 2001, 343, Nr. 8 wird die Verwendung des Nishimura-Katalysators (Rh-Pt-Oxid) für die racemisierungsfreie Hydrierung von α -Aminosäureestern und α -Hydroxycarbonsäureestern beschrieben. Dort werden allerdings große Mengen (10 Gew.-%) des teuren Katalysatorsystems benötigt. Des weiteren müssen die freien Carbonsäuren in einem weiteren Syntheseschritt zunächst in die entsprechenden Ester überführt werden.

Ein Problem bei der Verwendung Ru-haltiger Katalysatoren bei der Hydrierung von Carbonsäuren besteht darin, dass diese zur starken Decarbonylierung der eingesetzten Edukte bzw. erhaltenen Produkte unter Freisetzung von Kohlenmonoxid neigen. Neben dem damit verbundenen starken Druckanstieg stellt die Reduktion des freigesetzten Kohlenmonoxids zum Methan ein großes Sicherheitsrisiko dar.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es, ein Verfahren zur Hydrierung optisch aktiver Carbonsäuren oder deren Säurederivate zu den entsprechenden optisch aktiven Alkoholen bereitzustellen, bei dem die unerwünschte Decarbonylierung der eingesetzten Edukte bzw. der gebildeten Produkte weitestgehend vermieden wird.

Die Aufgabe wurde erfindungsgemäß gelöst durch die Bereitstellung eines Verfahrens zur Herstellung optisch aktiver Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkyl-, Aryl- oder Chlor-substituerter Alkohole oder Hydroxycarbonsäuren mit 3 bis 25 Kohlenstoffatomen oder deren Säurederivate oder Cyclisierungsprodukte durch Hydrierung der entsprechend substituierten optisch aktiven Mono- oder Dicarbonsäuren oder deren Säurederivate in Gegenwart eines Katalysators, dessen Aktivkomponente aus Rhenium besteht oder Rhenium und mindestens ein weiteres Element der Ordnungszahlen 22 bis 83 enthält, mit den Maßgaben dass,

a. das mindestens eine weitere Element der Ordnungszahlen 22 bis 83 nicht Ruthenium ist und

10

15

20

30

35

40

3

b. im Falle der Herstellung optisch aktiver 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- und 2-Alkoxy-1-Alkanole durch katalytische Hydrierung entsprechender optisch aktiver 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- und 2-Alkoxycarbonsäuren oder ihrer Säurederivate das mindestens eine weitere Element der Ordnungszahlen 22 bis 83 nicht Palladium oder Platin ist.

Das erfindungsgemäße Verfahren eignet sich zur Hydrierung von optisch aktiven Mono- oder Dicarbonsäuren mit 3 bis 25, bevorzugt mit 3 bis 12 Kohlenstoffatomen, die geradkettig, verzweigt oder cyclisch sein können und mindestens einen, üblicherweise 1 bis 4, an je ein asymmetrisch substituiertes Kohlenstoffatom gebundenen Substituenten aufweisen. Das Verfahren eignet sich gleichermaßen zur Hydrierung von Säurederivaten der genannten substituierten Carbonsäuren. Dabei ist unter dem Begriff Säurederivate hier wie im gesamten Rahmen der vorliegenden Erfindung zu verstehen, dass die Säurefunktion in Form eines Esters, eines Halbesters, eines Anhydrids oder eines Amids, bevorzugt in Form eines Esters oder Halbesters vorliegt.

Unter optisch aktiven Verbindungen sind im Rahmen der vorliegenden Erfindung solche Verbindungen zu verstehen, die in der Lage sind, als solche oder in gelöster Form die Polarisationsebene des durchtretenden linear polarisierten Lichtes zu drehen. Bei Verbindungen mit einem stereogenen Zentrum handelt es sich dabei um nichtracemische Gemische der beiden Enantiomere, d.h. um Gemische, in denen die beiden Enantiomere zu nicht gleichen Teilen vorliegen. Im Falle der Umsetzung von Verbindungen mit mehr als einem Stereozentrum können verschiedene Diasteromere erhalten werden, die jeweils für sich betrachtet als optisch aktive Verbindungen aufzufassen sind.

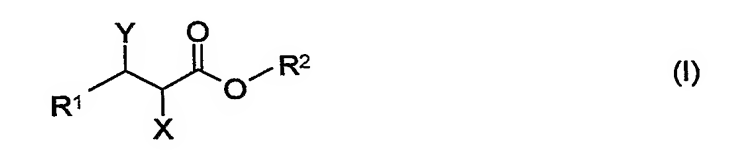
Als an asymmetrisch substituierte Kohlenstoffatome gebundene Substituenten kommen in Betracht: Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkyl-, Aryl- oder Chlor-Substituenten, wobei unter Alkoxy-Subsituenten insbesondere solche zu verstehen sind, deren an das Sauerstoffatom gebundener organischer Rest 1 bis 8 Kohlenstoffatome aufweist, Amino-Substituenten in Form des freien Amins oder bevorzugt in protonierter Form als Ammoniumsalz und gegebenenfalls mit einem oder zwei organischen Resten mit je 1 bis 5 Kohlenstoffatomen vorliegen können, die Alkyl- Substituenten 1 bis 10 Kohlenstoffatome und die Aryl-Substituenten 3 bis 14 Kohlenstoffatome aufweisen und ihrerseits unter den Reaktionsbedingungen stabile Substituenten tragen können und die Aryl-Substituenten auch 1 bis 3 Heteroatome wie beispielsweise N, S und /oder O aufweisen können.

Die genannten Substituenten können prinzipiell an jeder möglichen Stelle der umzusetzenden Mono- oder Dicarbonsäure angebunden sein. Bevorzugte Substrate sind im Rahmen der vorliegenden Erfindung solche, die mindestens einen der genannten Substituenten aufweisen, der an ein asymmetrisches Kohlenstoffatom in α - oder β -

Position, besonders bevorzugt in α -Position zu der zu hydrierenden Säurefunktion aufweisen.

Die erfindungsgemäße Hydrierreaktion kann im Falle der Umsetzung von Dicarbonsäuren wahlweise so geführt werden, dass entweder nur eine oder beide der im Substratmolekül vorhandenen Carbonsäurefunktionen bzw. Carbonsäurederivatfunktionen zu den Hydroxyfunktionen hydriert werden.

Beispielsweise eignet sich das erfindungsgemäße Verfahren zur Umsetzung optisch aktiver Carbonsäuren oder deren Säurederivate der Formel I,



in der die Reste folgende Bedeutung haben:

R¹: Geradkettiges und verzweigtes C₁-C₁₂-Alkyl, C₂-C₁₂-Aralkyl oder C₆-C₁₄-Aryl, wobei die genannten Reste durch NR³R⁴, OH, COOH und/oder weitere, unter den Reaktionsbedingungen stabile Gruppen substituiert sein können,

R²: Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes C₁-C₁₂-Alkyl oder C₃-C₈-Cycloalkyl,

X, Y:

20

25

30

Unabhängig voneinander Wasserstoff, Chlor, NR^5R^6 oder OR^7 , geradkettiges oder verzweigtes C_1 - C_{10} -Alkyl oder C_6 - C_{14} -Aryl mit der Maßgabe dass mindestens einer der Reste X oder Y nicht Wasserstoff ist,

X und R¹ oder Y und R¹:

Gemeinsam auch einen 5- bis 8-gliedrigen Cyclus darstellen können,

 R^3 , R^4 , R^5 und R^6 :

Unabhängig voneinander jeweils Wasserstoff, geradkettiges und verzweigtes C_{1-} C_{12} -Alkyl, C_7 - C_{12} -Aralkyl, C_6 - C_{14} -Aryl, C_3 - C_8 -Cycloalkyl oder C_3 - C_8 -Cycloalkyl, in dem eine CH_2 -Gruppe durch O oder NR^8 ersetzt ist,

R³ und R⁴ sowie R⁵ und R⁶:

Unabhängig voneinander jeweils gemeinsam auch $-(CH_2)_m$ -, wobei m eine ganze Zahl von 4 bis 7 bedeutet,

R¹ und R⁵:

Gemeinsam auch -(CH₂)_n-, wobei n einer ganzen Zahl von 2 bis 6 entspricht,

R⁷: Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes C₁-C₁₂-Alkyl oder C₃-C₈-Cycloalkyl,

5

R¹ und R⁷:

Gemeinsam auch -(CH₂)_n-, wobei n einer ganzen Zahl von 2 bis 6 entspricht und

R⁸: Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes C₁-C₁₂-Alkyl, C₇-C₁₂-Aralkyl oder C₆
10 C₁₄-Aryl,

oder deren Säureanhydride zu den entsprechenden optisch aktiven Alkoholen.

Die Reste R¹ können breit variiert werden und auch mehrere, z. B. 1 bis 3 unter den Reaktionsbedingungen stabile Substituenten wie NR³R⁴, OH und/oder COOH tragen.

Beispielhaft seien folgende Reste für R¹ genannt:

C₁-C₀-Alkyl wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methyl-propyl, 2Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl,

2,2-Di-methylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl,

1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl,

1-Ethyl-1-methylpropyl oder 1-Ethyl-2-methylpropyl,

25

 C_1 - C_{12} -Alkyl wie C_1 - C_6 -Alkyl (vorstehend genannt) oder unverzweigtes oder verzweigtes Heptyl, Octyl, Nonyl, Decyl, Undecyl oder Dodecadecyl,

30

C₇-C₁₂-Aralkyl wie Phenylmethyl, 1-Phenylethyl 2-Phenylethyl, 1-Phenylpropyl, 2-Phenylpropyl oder 3-Phenylpropyl,

 C_6 - C_{14} -Aryl wie Phenyl, Naphthyl oder Anthracenyl, wobei die aromatischen Reste Substituenten wie NR 9 R 10 , OH und/oder COOH tragen können.

- Für R² seien beispielhaft folgende Bedeutungen genannt:
 Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes C₁-C₁₂-Alkyl (wie vorstehend genannt)
 oder C₃-C₃-Cycloalkyl wie z. B. Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclohetyl und Cyclooctyl.
- 40 Anstelle der Carbonsäureester können auch die Säureanhydride als Carbonsäurederivate eingesetzt werden.

10

15

6

Die Reste X und Y stehen unabhängig voneinander für Chlor, NR^5R^6 oder OR^7 , wobei R^5 und R^6 , genauso wie R^3 und R^4 , bzw. R^9 und R^{10} unabhängig voneinander jeweils für Wasserstoff, geradkettiges und verzweigtes C_1 - C_{12} -Alkyl, insbesondere C_1 - C_6 -Alkyl, C_7 - C_{12} -Aralkyl oder C_6 - C_{14} -Aryl, insbesondere Phenyl, oder für C_3 - C_8 -Cycloalkyl (jeweils wie vorstehend für die Reste R^1 und R^2 genannt) stehen und wobei mindestens einer der Reste X und Y nicht Wasserstoff bedeutet.

Die Reste X und R¹ oder Y und R¹ können gemeinsam auch einen 5- bis 8-gliedrigen gesättigten oder ungesättigten und gegebenenfalls substituierten Ring, beispielsweise einen Cyclopentyl- einen Cyclohexyl- oder einen Cyclooctyl-Rest darstellen.

Die Reste R^3 und R^4 , R^5 und R^6 sowie R^9 und R^{10} können unabhängig voneinander jeweils gemeinsam auch für $-(CH_2)_m$ - stehen, wobei m eine ganze Zahl von 4 bis 7, insbesondere 4 oder 5 bedeutet. Dabei kann eine CH_2 -Gruppe durch O oder NR^8 ersetzt sein.

Die Reste R^1 und R^5 können auch gemeinsam für – $(CH_2)_{n^-}$ stehen, wobei n einer ganzen Zahl von 2 bis 6 entspricht.

Der Rest R^7 steht vorzugsweise für Wasserstoff oder für geradkettiges oder verzweigtes C_1 - C_{12} -Alkyl oder C_3 - C_8 -Cycloalkyl, besonders bevorzugt für Methyl, Ethyl, 1-Methylethyl, 1,1-Dimethylethyl, Hexyl, Cyclohexyl oder Dodecyl. Er kann auch gemeinsam mit R^1 für $-(CH_2)_n$ - stehen, wobei n einer ganzen Zahl von 2 bis 6 entspricht.

Für den Fail der Herstellung optisch aktiver 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- und 2-Alkoxy-1-alkanole in Gegenwart von Palladium und Rhenium oder Platin und Rhenium enthaltenden Katalysatoren sind 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- und 2-Alkoxy-carbonsäuren und ihre Säurederivate aus der Gruppe der erfindungsgemäß umzusetzenden Verbindungen ausgenommen.

Das erfindungsgemäße Verfahren eignet sich auch zur Umsetzung optisch aktiver Dicarbonsäuren oder deren Säurederivate, insbesondere solcher der Formel (II)

$$R^{1'}$$
 O $R^{2'}$ O $R^{2'}$

35

30

wobei

X', Y': unabhängig voneinander Wasserstoff, Chlor, $NR^{5'}R^{6'}$ oder $OR^{7'}$, geradkettiges oder verzweigtes C_1 - C_{10} -Alkyl oder C_6 - C_{10} -Aryl mit der Maßgabe dass mindestens einer der Reste X' oder Y' nicht Wasserstoff ist,

- 5 R¹', R²': unabhängig voneinander Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes C₁-C₁₂-Alkyl oder C₃-C₈-Cycloalkyl und
 - n eine ganze Zahl von 0 bis 8 bedeutet
- 10 R⁵, R⁶: unabhängig voneinander jeweils Wasserstoff, geradkettiges und verzweigtes C₁-C₁₂-Alkyl, C₇-C₁₂-Aralkyl, C₆-C₁₄-Aryl, C₃-C₈-Cycloalkyl oder C₃-C₈-Cycloalkyl, in dem eine CH₂-Gruppe durch O oder NR⁸' ersetzt ist und gemeinsam auch –(CH₂)_m-, wobei m eine ganze Zahl von 4 bis 7 bedeutet,
- 15 R⁷: Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes C₁-C₁₂-Alkyl oder C₃-C₈-Cycloalkyl und
 - R⁸: Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes C₁-C₁₂-Alkyl, C₇-C₁₂-Aralkyl oder C₆-C₁₄-Aryl
 - bedeutet, zu den entsprechenden optisch aktiven Hydroxycarbonsäuren oder deren Säurederivaten oder, im Fall der Hydrierung beider Carbonsäurefunktionen, zu den entsprechenden optisch aktiven substituierten Diolen. So lassen sich beispielsweise optisch aktive Hydroxydicarbonsäuren auch zu den entsprechend optisch aktiven Triolen hydrieren.
 - R^1 ' und R^2 ' können beispielhaft und unabhängig voneinander folgende Bedeutungen annehmen: Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes C_1 - C_{12} -Alkyl (wie vorstehend für Rest R^1 in Formel I genannt) oder C_3 - C_8 -Cycloalkyl wie z. B. Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl und Cyclooctyl.
 - Anstelle der Carbonsäureester können auch die Säureanhydride als Carbonsäurederivate eingesetzt werden.
- Die Reste X' und Y' stehen unabhängig voneinander für Wasserstoff, Chlor, NR^{5'}R^{6'} oder OR^{7'}, wobei R^{5'} und R^{6'} unabhängig voneinander jeweils für Wasserstoff, geradkettiges und verzweigtes C₁-C₁₂-Alkyl, insbesondere C₁-C₆-Alkyl, C₇-C₁₂-Aralkyl oder C₆-C₁₄-Aryl, insbesondere Phenyl, oder für C₃-C₈-Cycloalkyl (jeweils wie vorstehend für die Reste R¹ und R² in Formel I genannt) stehen.

30

20

25

30

8

Die Reste $R^{5'}$ und $R^{6'}$ können unabhängig voneinander jeweils gemeinsam auch für $-(CH_2)_{m^-}$ stehen, wobei m eine ganze Zahl von 4 bis 7, insbesondere 4 oder 5 bedeutet. Dabei kann eine CH_2 -Gruppe durch O oder $NR^{8'}$ ersetzt sein.

Der Rest R⁷ steht vorzugsweise für Wasserstoff oder für geradkettiges oder verzweigtes C₁-C₁₂-Alkyl oder C₃-C₈-Cycloalkyl, besonders bevorzugt für Methyl, Ethyl, 1-Methylethyl, 1,1-Dimethylethyl, Hexyl, Cyclohexyl oder Dodecyl.

Die durch das erfindungsgemäße Verfahren durch Hydrierung optisch aktiver Dicarbonsäuren, beispielsweise solcher der Formel II, erhältlichen optisch aktiven Hydroxycarbonsäuren oder Diole können unter geeigneten Bedingungen auch durch intramolekulare Cyclisierung optisch aktive Cyclisierungsprodukte, beispielsweise Lactone, Lactame oder cyclische Ether bilden. Bevorzugte Cyclisierungsprodukte stellen die Lactone und cyclische Ether dar, deren Herstellung in optisch aktiver Form durch Hydrierung optisch aktiver Dicarbonsäuren und anschließender Cyclisierung auch ein Gegenstand dieser Erfindung ist. Bevorzugte, in erfindungsgemäßer Weise ausgehend von optisch aktiven Dicarbonsäuren der Formel II zugängliche optisch aktive Lactone sind beispielsweise solche der Formel III oder IV

wobei die Reste X', Y' und n die für Formel II angegebenen Bedeutungen besitzen.

Bevorzugte, in erfindungsgemäßer Weise ausgehend von optisch aktiven Dicarbonsäuren der Formel II in optisch aktiver Form zugängliche cyclische Ether sind beispielsweise solche der Formel V oder VI

wobei die Reste X', Y' und n die für Formel II angegebenen Bedeutungen besitzen.

15

9

Auf diese Weise sind durch das erfindungsgemäße Verfahren beispielsweise folgende Lactone in optisch aktiver Form zugänglich: 2-Hydroxy- γ -butyrolacton, 3-Hydroxy- γ -butyrolacton, 2-Chlor- γ -butyrolacton, 3-chlor- γ -butyrolacton, 2-Amino- γ -butyrolacton, 3-Methyl- γ -butyrolacton, 3-Hydroxy- δ -valerolacton, 4-Hydroxy- δ -valerolacton.

Darunter ist 3-Hydroxy-γ-butyrolacton in optisch aktiver Form im Rahmen des erfindungsgemäßen Herstellverfahrens besonders bevorzugt.

- Als durch das erfindungsgemäße Verfahren in optisch aktiver Form zugängliche cyclische Ether seien beispielhaft genannt: 2-Hydroxy-Tetrahydrofuran, 2-Methyl-Tetrahydrofuran und 2-Amino-Tetrahydrofuran.
 - Eine bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens betrifft die Herstellung optisch aktiver 3-Hydroxy-, 3-Alkoxy-, 3-Amino-, 3-Alkyl-, 3-Aryl- oder 3-Chlor-1-Alkanole ausgehend von den entsprechend substituierten optisch aktiven 3-Hydroxy-, 3-Alkoxy-, 3-Amino-, 3-Alkyl-, 3-Aryl- oder 3-Chlor-Monocarbonsäuren oder deren Säurederivaten unter Verwendung von Palladium und Rhenium oder Platin und Rhenium enthaltenden Katalysatoren.
- So sind in erfindungsgemäßer Weise unter Verwendung von Palladium und Rhenium oder Platin und Rhenium enthaltenden Katalysatoren 3-Hydroxy-, 3-Alkoxy-, 3-Amino-, 3-Alkyl-, 3-Aryl- oder 3-Chlor-Alkohole bzw. Diole beispielsweise zugänglich durch Umsetzung optisch aktiver Carbonsäuren oder deren Säurederivate der Formel VII,

$$R^{1"} \qquad \qquad (VII)$$

in der die Reste folgende Bedeutung haben:

- R¹": Geradkettiges und verzweigtes C₁-C₁₂-Alkyl, C₇-C₁₂-Aralkyl oder C₆-C₁₄-Aryl, wobei die genannten Reste durch NR³"R⁴", OH, COOR²" und/oder weitere, unter den Reaktionsbedingungen stabile Gruppen substituiert sein können,
- $R^{2"}$, $R^{2"}$: unabhängig voneinander jeweils Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes C_{1} - C_{12} -Alkyl oder C_{3} - C_{8} -Cycloalkyl,
 - Y": Chlor, $NR^{5"}R^{6"}$ oder $OR^{7"}$, geradkettiges oder verzweigtes C_1 - C_{10} -Alkyl oder C_{6^-} C_{14} -Aryl,

R^{3"}, R^{4"}, R^{5"} und R^{6"}:

Unabhängig voneinander jeweils Wasserstoff, geradkettiges und verzweigtes C_{1^-} C_{12} -Alkyl, C_7 - C_{12} -Aralkyl, C_6 - C_{14} -Aryl, C_3 - C_8 -Cycloalkyl oder C_3 - C_8 -Cycloalkyl, in dem eine CH_2 -Gruppe durch O oder NR^{8^n} ersetzt ist.

5

R^{3"} und R^{4"} sowie R^{5"} und R^{6"}:

Unabhängig voneinander jeweils gemeinsam auch $-(CH_2)_m$ -, wobei m eine ganze Zahl von 4 bis 7 bedeutet,

10 R^{1"} und R^{5"}:

Gemeinsam auch - $(CH_2)_{n^-}$, wobei n einer ganzen Zahl von 2 bis 6 entspricht,

R^{7"}: Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes C₁-C₁₂-Alkyl oder C₃-C₈-Cycloalkyl,

15

R^{1"} und R^{7"}:

Gemeinsam auch -(CH₂)_n-, wobei n einer ganzen Zahl von 2 bis 6 entspricht und

R^{8"}: Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes C₁-C₁₂-Alkyl, C₇-C₁₂-Aralkyl oder C₆-C₁₀-Aryl.

20

Beispiele für die genannten Reste entsprechen den für die Reste in Formel I genannten.

25

Eine weitere bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens betrifft die Herstellung optisch aktiver 2-Alkyl- und 2-Aryl-1-Alkanole ausgehend von den entsprechend substituierten optisch aktiven 2-Alkyl- bzw. 2-Arylcarbonsäuren oder deren Säurederivaten unter Verwendung von Palladium und Rhenium oder Platin und Rhenium enthaltenden Katalysatoren. Dabei kommt den Alkyl- bzw. Aryl-Substituenten die für die Reste X bzw. Y in Formel I angegeben Bedeutung zu.

30

Als bevorzugte, durch das erfindungsgemäße Verfahren in optisch aktiver Form zugängliche Verbindungen seien beispielhaft genannt:

35

1,2- und 1,3-Aminoalkohole wie beispielsweise: α -Alaninol, sowie jeweils in der α - oder β -Form: Leucinol, Isoserinol, Valinol, Isoleucinol, Serinol, Threoninol, Lysinol, Phenylalaninol, Tyrosinol, Prolinol sowie die aus den Aminosäuren Ornithin, Citrullein, Asparagin, Asparaginsäure, Glutamin und Glutaminsäure erhältlichen Alkohole durch Umsetzung der entsprechenden optisch aktiven α - oder β -Aminosäuren oder deren Säurederivate,

30

35

- 1,2- und 1,3-Alkandiole wie beispielsweise: 1,2-Propandiol, 1,2-Butandiol, 1,2-Pentandiol, 1,3-Pentandiol durch Umsetzung der entsprechenden optisch aktiven α -oder β -Hydroxycarbonsäuren oder deren Säurederivate,
- 1,2- und 1,3-Chloralkohole wie beispielsweise 2-Chlorpropanol durch Umsetzung der entsprechenden optisch aktiven α oder β-Chlorcarbonsäuren α oder β-Chlordicarbonsäuren oder deren Säurederivate,
- 1,2- und 1,3-Alkylalkohole wie beispielsweise 2-Methyl-1-butanol durch Umsetzung der entsprechenden optisch aktiven α oder β-Alkyl-Carbonsäuren oder deren Säurederivate,
 - Triole wie beispielsweise 1,2,4-Butantriol, 1,2,5-Pentantriol, 1,2,6-Hexantriol durch Umsetzung der entsprechenden optisch aktiven α oder β -Hydroxy-Hydroxydicarbonsäuren und
 - Dihydroxycarbonsäuren oder deren Säurederivate wie z.B. 3,4-Dihydroxybuttersäure durch Umsetzung der entsprechenden optisch aktiven Dicarbonsäuren.
- Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Hydrierverfahrens eignen sich solche Katalysatoren, deren Aktivkomponente aus Re besteht, wie z. B. von Re-Schwämmen oder Rhenium auf einem geeigneten Träger wie z.B. Re auf Aktivkohle, TiO₂, ZrO₂ oder High Surface Activated Graphite oder solche Katalysatoren, deren Aktivkomponente Rhenium und mindestens ein weiteres Element der Ordnungszahlen 22 bis 83 enthält, wobei das mindestens eine weitere Element der Ordnungszahlen 22 bis 83 nicht Ruthenium ist.
 - Im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens bevorzugte Katalysatoren sind solche, deren Aktivkomponente Rhenium und mindestens ein weiteres Element ausgewählt aus der Gruppe der Elemente: Rh, Ir, Cu, Ag, Au, Cr, Mo, W, Co und Ni enthält.
 - Besonders bevorzugt sind solche Katalysatoren, deren Aktivkomponente Rhenium und mindestens ein weiteres Element ausgewählt aus der Gruppe der Elemente: Pd, Pt, Rh, Ir enthalten. Insbesondere bevorzugt sind solche Katalysatoren, deren Aktivkomponente aus Re und einem weiteren Element ausgewählt aus der Gruppe der Elemente: Pd, Pt, Rh, Ir besteht. Darunter wiederum bevorzugt sind solche Katalysatoren deren Aktivkomponente aus Re und einem weiteren Element ausgewählt aus der Gruppe der Elemente: Rh, Ir besteht.
 - Die erfindungsgemäßen Katalysatoren können mit gutem Erfolg als Voll- oder als Trägerkatalysator eingesetzt werden. Trägerkatalysatoren zeichnen sich dadurch aus, dass die gewählte Aktivkomponente auf die Oberfläche eines geeigneten Trägers auf-

20

25

30

40

12

gebracht ist. Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Hydrierverfahrens besonders bevorzugt sind Trägerkatalysatoren, die eine hohe Oberfläche besitzen und daher geringere Mengen der aktiven Metalle benötigen.

Die Vollkatalysatoren sind beispielsweise herstellbar durch Reduktion einer Aufschlämmung und/oder Lösung im wässrigen oder organischen Medium von Rhenium und der weiteren, erfindungsgemäßen Aktivkomponente in metallischer Form oder in Form von Verbindungen, wie beispielweise Oxiden, Oxidhydraten, Carbonaten, Nitraten, Carboxylaten, Sulfaten, Phosphaten, Halogeniden, Wernerschen Komplexen, metallorganischen Komplexen oder Chelatkomplexen oder Mischungen davon.

Beim Einsatz der Katalysatoren als Trägerkatalysator sind Träger wie Kohlen, Ruße, Graphite, High Surface Activated Graphite (HSAG), SiO₂, Al₂O₃, TiO₂, ZrO₂, SiC, Tonerden, Silikate, Montmorillonite, Zeolithe oder Mischungen hiervon bevorzugt. Besonders bevorzugt für den Einsatz als Trägermaterialien sind Kohlen, Graphite, HSAG, TiO₂ und ZrO₂.

Bei den kohlenstoffbasierten Trägern (Aktivkohle, Graphite, Ruße, HSAG) ist es erfindungsgemäß vorteilhaft, das Trägermaterial oxidativ mit üblichen Oxidationsmitteln wie z. B. HNO₃, H₂O₂, O₂, Luft, O₃, Ammoniumpersulfat, Natriumhypochlorid, hypochloriger Säure, Perchlorsäure, Nitratsalzen und/oder mit Säuren wie HNO₃, H₃PO₄, HCl oder HCOOH zu behandeln. Besonders bevorzugt ist die Vorbehandlung mit HNO₃, H₃PO₄ oder HCOOH. Der Träger kann dabei vor oder während der Aufbringung der Metalle behandelt werden. Durch die Vorbehandlung lassen sich Aktivität und Selektivität der Trägerkatalysatoren in der erfindungsgemäßen Hydrierung verbessern.

Die erfindungsgemäßen Trägerkatalysatoren enthalten üblicherweise etwa 0,01 bis 50 Gew.-% Rhenium in metallischer Form oder in Form von Verbindungen und 0,01 bis 30 Gew.-% mindestens eines weiteren Elements der Ordnungszahlen 22 bis 83, ausgenommen Ruthenium, in der metallischen Form oder in Form einer Verbindung oder Gemischen hiervon. Die Gew.-%-Angaben sind dabei jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Katalysatoren und berechnet in metallischer Form.

Der Anteil Rhenium als Metall gerechnet beträgt vorzugsweise etwa 0,1 bis 30 Gew.- %, besonders bevorzugt etwa 1 bis 20 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Trägerkatalysators.

Der Anteil des mindestens einen weiteren Elements der Ordnungszahlen 22 bis 83, ausgenommen Ruthenium, ist bevorzugt etwa 0,1 bis 20 Gew.-% und besonders bevorzugt etwa 1 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des fertigen Trägerkatalysators.

20

30

35

40

13

Als Rheniumkomponente wird üblicherweise Re₂O₇, ReO₂, ReCl₃, ReCl₅, Re(CO)₅Cl, Re(CO)₅Br, oder Re₂(CO)₁₀ oder Rheniumkomplexe eingesetzt. Besonders bevorzugt ist Re₂O₇.

Die neben Rhenium weiteren Elemente der Ordnungszahlen 22 bis 83, ausgenommen Ruthenium, werden üblicherweise in Form von Metall, Oxiden, Oxidhydraten, Carbonate, Nitraten, Carboxylaten, Sulfaten, Phosphaten, Wernerschen Komplexen, Chelatkomplexen oder Halogeniden auf das Trägermaterial aufgebracht. Bevorzugt sind dabei Verbindungen von Pt, Pd, Rh oder Ir. Insbesondere bevorzugt sind Ir und Rh in Form der Nitrate.

Die Aufbringung der Aktivkomponenten kann in einem oder mehreren Schritten durch Imprägnierung mit einer wässrigen oder alkoholischen Lösung der jeweiligen gelösten Salze oder Oxide oder von gelösten oxidischen oder metallischen Kolloiden hergestellt werden, oder durch Gleichgewichtsadsorption in einem oder mehreren Schritten der in wässriger oder alkoholischer Lösung gelösten Salze oder Oxide oder von gelösten oxidischen oder metallischen Kolloiden. Zwischen einzelnen Gleichgewichtsadsorptions- bzw. Imprägnierschritten kann jeweils ein Trocknungsschritt zur Entfernung des Lösungsmittels und wahlweise ein Kalzinierschritt oder Reduktionsschritt durchgeführt werden.

Die Trocknung wird dabei vorteilhaft jeweils bei Temperaturen von etwa 25 bis etwa 350°C durchgeführt, bevorzugt von etwa 40 bis etwa 280°C und besonders bevorzugt von etwa 50 bis etwa 150°C.

Wahlweise kann eine Kalzinierung nach jedem Aufbringungs- oder Trocknungsschritt bei Temperaturen im Bereich von etwa 100 bis 800°C erfolgen, bevorzugt bei etwa 200 bis etwa 600°C und besonders bevorzugt bei etwa 300 bis etwa 500°C.

Wahlweise kann nach jedem Aufbringungsschritt eine Reduktion durchgeführt werden.

In einer besonderen Ausführungsform der Herstellung der erfindungsgemäß einsetzbaren Trägerkatalysatoren wird in einem ersten Imprägnierschritt ein Metall der Ordnungszahlen von 22 bis 83, ausgenommen Ruthenium, aus den jeweiligen Oxiden, Oxidhydraten, Carbonate, Nitraten, Carboxylaten, Sulfaten, Phosphaten, Wernerschen Komplexen, Chelatkomplexen oder Halogeniden auf den Träger aufgebracht, dann erfolgt ein Trocknungsschritt und wahlweise ein Kalzinierschritt und wahlweise ein Reduktionsschritt. Danach erfolgt wahlweise eine weitere Imprägnierung mit einem oder mehreren Metallen der Ordnungszahlen von 22 bis 83, ausgenommen Ruthenium, aus den jeweiligen Oxiden, Oxidhydraten, Carbonate, Nitraten, Carboxylaten, Sulfaten, Phosphaten, Wernerschen Komplexen, Chelatkomplexen oder Halogeniden mit folgender Trockunung und wahlweiser Kalzinierung. Im letzten Herstellungsschritt wird

35

40

14

dann Rhenium in Form von Re₂O₇, ReO₂, ReCl₃, ReCl₅, Re(CO)₅Cl, Re(CO)₅Br, oder Re₂(CO)₁₀ auf den Träger aufgebracht. Abschließend erfolgt ein weiterer Trocknungs-und wahlweise ein Kalzinierungsschritt.

- Eine weitere Möglichkeit zur Herstellung der erfindungsgemäßen Trägerkatalysatoren besteht in der stromlosen Abscheidung von Rhenium und mindestens einer weiteren metallischen Komponente der Ordnungszahlen von 22 bis 83, ausgenommen Ruthenium, aus den jeweiligen Oxiden, Oxidhydraten, Carbonaten, Nitraten, Carboxylaten, Sulfaten, Phosphaten, Wernerschen Komplexen, Chelatkomplexen oder Halogeniden auf das Trägermaterial. Die stromlose Abscheidung erfolgt vorteilhafterweise in wässriger oder alkoholischer Aufschlämmung des Trägermaterials und den jeweiligen Metallverbindungen durch Zugabe von Reduktionsmitten wie z. B. Alkoholen oder Natriumhypophosphit. Besonders bevorzugt sind Ethanol und NaH₂PO₂.
- Nach der Abscheidung führt man vorteilhaft einen Trocknungsschritt bei Temperaturen im Bereich von etwa 25 bis etwa 350°C, bevorzugt von etwa 40 bis etwa 280°C und besonders bevorzugt von etwa 50 bis etwa 150°C durch.
- Wahlweise kann eine Kalzinierung nach der Abscheidung bei Temperaturen im Bereich von etwa 100 bis etwa 800°C, bevorzugt von etwa 200 bis etwa 600°C und besonders bevorzugt von etwa 300 bis etwa 500°C erfolgen.
 - Die erfindungsgemäß eingesetzten Katalysatoren werden üblicherweise vor Verwendung aktiviert. Bei den durch stromlose Abscheidung hergestellten Katalysatoren kann wahlweise auf diesen Aktivierungsschritt verzichtet werden. Bevorzugt wird zur Aktivierung Wasserstoff oder ein Gemisch aus Wasserstoff und einem Inertgas, üblicherweise eine Mischung aus H₂ und N₂. Die Aktivierung wird bei Temperaturen von etwa 100 bis etwa 500°C, bevorzugt von etwa 140 bis etwa 400°C und besonders bevorzugt von etwa 180 bis etwa 330°C durchgeführt. Dabei wird bei Drucken von etwa 1 bis etwa 300 bar aktiviert, bevorzugt bei etwa 5 bis etwa 200 bar und besonders bevorzugt bei etwa 10 bis etwa 100 bar.

Die erfindungsgemäß einsetzbaren Katalysatoren haben üblicherweise eine Spezifische Oberfläche von etwa 5 bis 3000 m²/g, vorzugsweise von etwa 10 bis etwa 1500 m²/g.

Die erfindungsgemäße Hydrierreaktion erfolgt üblicherweise in Gegenwart von Wasserstoff bei Temperaturen im Bereich von etwa 10 bis etwa 300°C, bevorzugt von etwa 30 bis etwa 180°C und besonders bevorzugt von etwa 50 bis 130°C. Dabei wird in der Regel ein Druck von etwa 1 bis etwa 350 bar, bevorzugt von etwa 10 bis etwa 300 bar und besonders bevorzugt von etwa 100 bis etwa 250 bar angewendet.

Für den Fall der erfindungsgemäßen Hydrierung von optisch aktiven Dicarbonsäuren zu den entsprechenden optisch aktiven Diolen wählt man bevorzugt einen Druck von etwa 150 bis etwa 250°C, besonders bevorzugt von etwa 180 bis etwa 250°C und ganz besonders bevorzugt von etwa 200 bis etwa 250°C.

5

10

In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens, insbesondere zur Hydrierung von Amino-substituierten Substraten, werden die oben beschriebenen optisch aktiven Ausgangsstoffe in Gegenwart einer organischen oder anorganischen Säure hydriert. In der Regel beträgt der Zusatz an Säure 0,5 bis 1,5 Äquivalente, besonders bevorzugt 1 bis 1,3 Äquivalente, bezogen auf 1 Äquivalent der in den Ausgangsstoffen gegebenenfalls vorhandenen basischen Gruppen. Als organische Säuren kommen beispielsweise Essigsäure, Propionsäure und Adipinsäure in Betracht. Bevorzugt ist der Zusatz anorganischer Säuren, insbesondere Schwefelsäure, Salzsäure und Phosphorsäure. Die Säuren können beispielsweise als solche, in Form wässriger Lösungen oder in Form ihrer separat hergestellten Salze mit den zu hydrierenden Ausgangsstoffen, z.B. als Sulfate, Hydrogensulfate, Hydrochloride, Phosphate, Mono- oder Dihydrogenphosphate eingesetzt werden.

Die umzusetzende optisch aktive Carbonsäure bzw. Dicarbonsäure kann mit gutem Erfolg in Substanz oder in Form einer wässrigen oder organischen Lösung eingesetzt werden. Die Hydrierung kann in Suspension oder in kontinuierlicher Fahrweise im Festbettreaktor in der Flüssig- oder Gasphase durchgeführt werden.

25

20

Im Falle diskontinuierlicher Reaktionsführung kann man bezogen auf 1 Mol eingesetzter optisch aktiver Ausgangsverbindung z.B. 0,1 bis 50 g der erfindungsgemäß einzusetzenden Vollkatalysatoren oder auch etwa 0,1 bis 50 g erfindungsgemäß einzusetzender Trägerkatalysatoren verwenden.

30

Bei kontinuierlicher Verfahrensführung wählt man das Mengenverhältnis von Katalysatortor zur umzusetzende Ausgangsverbindung vorteilhaft so, dass sich eine Katalysatorbelastung im Bereich von etwa 0,005 bis etwa 2 kg/l_{Kat}h, vorzugsweise von etwa 0,02 bis etwa 0,5 kg/l_{Kat}h.

35

Als Lösungsmittel für die Reaktion eignen sich beispielsweise die Hydrierprodukte selbst, Wasser, Alkohole wie z. B. Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol, Ether wie z.B. THF oder Ethylenglykolether. Bevorzugt werden Wasser oder Methanol oder Gemische derselben als Lösungsmittel eingesetzt.

40

Die Hydrierung kann in der Gas- oder Flüssigphase ein- oder mehrstufig durchgeführt werden. In der Flüssigphase ist die Suspensions- oder Festbettfahrweise möglich. Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens eignen sich alle dem Fachmann als zur Durchführung von Hydrierungen geeignet bekannten Reaktoren wie beispielsweise:

15

30

35

16

Rührkessel, Festbettreaktoren, Schachtreaktoren, Rohrbündelreaktoren, Blasensäulen oder Wirbelbettreaktoren.

Die Reaktion ist üblicherweise beendet, wenn kein Wasserstoff mehr aufgenommen wird. Üblicherweise beträgt die Reaktionszeit etwa 1 bis etwa 72 h.

Die Isolierung und nötigenfalls Trennung der anfallenden Reaktionsprodukte kann prinzipiell nach allen üblichen und dem Fachmann an sich bekannten Verfahren durchgeführt werden. Insbesondere eignen sich dazu extraktive und destillative Verfahren sowie die Aufreinigung bzw. Isolierung durch Kristallisation.

Die eingesetzten bzw. erhaltene optisch aktive Edukte bzw. Produkte können mittels aller dem Fachmann bekannten Methoden auf ihren Enantiomerenreinheit hin untersucht werden. Besonders geeignet sind dazu insbesondere chromatographische Verfahren, speziell gaschromatographische Verfahren oder Verfahren der Hochleistungsflüssigkeitschromatographie (HPLC). Ein geeignetes Maß zur Bestimmung der Enantiomerenreinheit der Edukte bzw. Produkte stellt der Enantiomerenüberschuss (ee) dar.

Das erfindungsgemäße Verfahren zeichnet sich dadurch aus, dass die Racemisierung stereogener Zentren der in optisch aktiver Form als Ausgangsverbindungen eingesetzten substituierten Mono- oder Dicarbonsäuren bei der Hydrierung weitgehend unterdrückt wird. Demgemäss entspricht im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens der Enantiomerenüberschuss der erhaltenen Produkte üblicherweise weitgehend dem der eingesetzten Edukte. Bevorzugt wählt man die Reaktionbedingungen so, dass der Enantiomerenüberschuss des gewünschten Produktes zu mindestens 90 %, besonders bevorzugt zu mindestens 95 %, ganz besonders bevorzugt zu mindestens 98 % dem der eingesetzten Ausgangsverbindung entspricht.

Ein Vorteil des erfindungsgemäßen Verfahrens besteht darin, dass die als störende Nebenreaktion bei derartigen Umsetzungen bekannte Decarbonylierung unter Freisetzung von Kohlenmonoxid und dessen anschließender Reduktion zum Methan oder anderen niederen Alkanen weitgehend unterdrückt wird. Dies führt zu erheblichen sicherheitstechnischen Vorteilen.

Die folgenden Beispiele dienen der Erläuterung des erfindungsgemäßen Verfahrens, ohne es jedoch in irgendeiner Weise zu beschränken:

Allgemeine Vorschrift zur Aktivierung der Trägermaterialien durch Behandlung mit einer Säure:

100 g des gewählten Trägermaterials werden mit 200 ml der gewählten Säure und 400 ml Wasser für 45 min unter Rühren auf 100°C erhitzt. Nach Abfiltrieren und Waschen mit Wasser wird das aktivierte Trägermaterial bei 80°C im Umluftofen getrocknet. Bei der Verwendung von Formkörpern kann die Aktivierung auch im Rotationsverdampfer oder in einem mit der Aktivierungslösung durchströmten Festbettreaktor durchgeführt werden, um die mechanische Zerstörung des Trägers zu minimieren.

10

5

Herstellvorschrift Katalysator 1:

In einer 2 I Rührapparatur werden 25 g mit HCOOH vorbehandelter Timrex[®] HSAG 100 (Fa. Timcal), Natriumhypophosphit, 4,9 g Re₂O₇ und 5,4 g Pd(NO₃)₂ in 1400 ml Wasser vorgelegt und 30 min. bei Raumtemperatur und danach bei 80°C gerührt. Anschließend wird über eine Nutsche abgesaugt, gewaschen und getrocknet.

15

20

Herstellvorschrift Katalysator 2:

Mit einer Lösung von 14 g Rh(NO₃)₃ und 9,8 g Re₂O₇ in 72 ml Wasser werden 100 g von HCOOH-aktiviertem Timrex[®] HSAG 100 (Fa. Timcal) imprägniert. Nach 16-stündiger Trocknung wird erneut mit einer Lösung von 14 g Rh(NO₃)₃ und 9,8 g Re₂O₇ in 72 ml Wasser imprägniert und erneut getrocknet. Abschließend wird bei 400°C im Drehrohr kalziniert.

Herstellvorschrift Katalysator 3:

Es werden 2 g Pt(NO₃)₂ und 3 g Re₂O₇ in Wasser gelöst und auf 18 ml Wasser ergänzt. Damit wurden 25 g HCOOH-aktivierter Timrex[®] HSAG 100 imprägniert, getrocknet und kalziniert.

30

Herstellvorschrift Katalysator 4:

Mit einer Lösung von 14 g Rh(NO₃)₃ und 9,8 g Re₂O₇ in 72 ml Wasser werden 100 g von HNO₃-aktiviertem Timrex[®] HSAG 100 (Fa. Timcal) imprägniert. Nach 16-stündiger Trocknung wird erneut mit einer Lösung von 14 g Rh(NO₃)₃ und 9,8 g Re₂O₇ in 72 ml Wasser imprägniert und erneut getrocknet. Abschließend wird bei 400°C im Drehrohr kalziniert.

35

40

Herstellvorschrift Katalysator 5:

Mit einer Lösung von 14 g Rh(NO₃)₃ und 9,8 g Re₂O₇ in 72 ml Wasser werden 100 g von HNO₃-aktiviertem Aktivkohlesträgnen (3 mm) imprägniert. Nach 16-stündiger Trocknung wird erneut mit einer Lösung von 14 g Rh(NO₃)₃ und 9,8 g Re₂O₇ in 72 ml Wasser imprägniert und erneut getrocknet. Abschließend wird bei 400°C im Drehrohr kalziniert.

Herstellvorschrift Katalysator 6:

Es werden 4,8 g IrCl₄xH₂O und 4,9 g Re₂O₇ in Wasser gelöst und auf 18 ml Wasser ergänzt. Damit werden 25 g HCOOH-aktivierter Timrex® HSAG 100 imprägniert, getrocknet und kalziniert.

5

10

15

Herstellvorschrift Katalysator 7:

Es werden 2,7 g Pd(NO₃)₂ und 2,4 g Re₂O₇ in Wasser gelöst und auf 18 ml Wasser ergänzt. Damit wurden 25 g HCOOH-aktivierter Timrex® HSAG 100 imprägniert. Nach 16-stündiger Trocknung wird erneut mit einer Lösung von 2,7 g Pd(NO₃)₂ und 2,4 g Re₂O₇ in 18 ml Wasser imprägniert und erneut getrocknet. Abschließend wird bei 400°C im Drehrohr kalziniert.

Beispiel 1: Herstellung von optisch aktivem 1,2,4-Butantriol (BTO):

In einem diskontinuierlichen Autoklaven (300 ml Füllungsvermögen) wurden 5 g des Katalysators 1 mit 50 ml Wasser vorgelegt und bei 60 bar Wasserstoffdruck und 270°C für 2 Stunden gerührt. Anschließend wurden 24 g Äpfelsäure (ÄS) und 120 g Wasser nachgefüllt und bei einem Druck von 230 bis 250 bar und einer Temperatur von 100°C über einen Zeitraum von 36 h hydriert. Der Reaktionsaustrag enthielt 67 mol-% 1,2,4-Butantriol (ee > 98,2), 22 mol-% Hydroxybutyrolacton (ee > 98,2), 5 mol-% Butandiol

(BDO) und 5 mol-% nicht umgesetzte Äpfelsäure. 20

> Beispiele 2 – 4: Herstellung von optisch aktivem 1,2,4-Butantriol (BTO) unter Variation des Katalysators:

Beispiel 1 wurde unter Einsatz der in Tabelle 1 genannten Katalysatoren wiederholt und liefert die ebenfalls in Tabelle 1 aufgeführten Ergebnisse:

Tabelle 1:

Beispiel	Katalysator	1,2,4 BTO	ß -HGBL	BDO	ÁS
		[mol-%]	[mol-%]	[mol-%]	[mol-%]
2	3	51	0,3	35	1
		ee > 99,2 %			
3	2	56	-	14,6	2,6
		ee > 98,6 %			
4	4	70	0,5	1,46	0,5
		ee = 97,8 %			

ß -HGBL: β-Hydroxy-γ-butyrolacton, ÄS: Äpfelsäure, BDO: 1,4-Butandiol

30

Beispiel 5: Herstellung von β-Hydroxy-γ-butyrolacton In einem diskontinuierlichen Autoklaven (300 ml Füllungsvermögen) wurden 2 g Re₂O₇ und 0.8 g PtO₂ mit 50 ml Wasser vorgelegt und bei 60 bar Wasserstoffdruck und 270°C

Ø.

für 2 Stunden gerührt. Anschließend werden 24 g Äpfelsäure und 120 g Wasser eingefüllt und bei einem Druck von 230 bis 250 bar und einer Temperatur von 100°C über einen Zeitraum von 36 h hydriert. Der Reaktionsaustrag enthielt 5,9 mol-% 1,2,4-Butantriol, 69 mol-% Hydroxybutyrolacton (ee > 99,0), 7.7 mol-% Butandiol und 27 mol-% nicht umgesetzte Äpfelsäure.

Beispiel 6:

5

10

15

20

In einem diskontinuierlichen Autoklaven (300 ml Füllungsvermögen) wurden 4 g Re₂O₇ mit 50 ml Wasser vorgelegt und bei 60 bar Wasserstoffdruck und 270°C für 2 Stunden gerührt. Anschließend wurden 24 g Äpfelsäure und 120 g Wasser zugefüllt und bei einem Druck von 230 bis 250 bar und einer Temperatur von 100°C über einen Zeitraum von 36 h hydriert. Der Reaktionsaustrag enthielt 6,4 mol-% 1,2,4-Butantriol, 33 mol-% Hydroxy-γ-butyrolacton (ee > 99,0), 1 mol-% Butandiol, 43 mol-% nicht umgesetzte Äpfelsäure.

Beispiele 7 und 8: Kontinuierliche Hydrierung von Äpfelsäure:

Im Rahmen einer kontinuierlichen Festbetthydrierung wurden 190 ml des Katalysators 5 in einem Festbettreaktor vorgelegt. Bei einem Druck von 200 bar und einer Temperatur von 100 °C wurden in Rieselfahrweise und bei geradem Durchgang eine 6 Gew.-%ige wässrige Lösung von Äpfelsäure über den Katalysator geleitet. Unter Variation der Katalysatorbelastung erhielt man die in Tabelle 2 zusammengestellten Resultate:

Tabelle 2:

Beispiel	Belastung	1,2,4-BTO	ß-HGBL	1,4-Butandiol	
	[kg ÄS/L Kat *h]	[mol-%]	[mol-%]	[mol-%]	ÄS [mol-%]
7	0,05	53	12	12	7
8	0,025	58	1	12	2

25

Beispiele 9 und 10 sowie Vergleichsbeispiel:

In einem diskontinuierlichen Autoklaven (300 ml Füllungsvermögen) wurden 5 g des in Tabelle 3 angegebenen Katalysators mit 50 ml Wasser vorgelegt und mit 60 bar Wasserstoffdruck und 270°C für 2 Stunden gerührt. Anschließend wurden 24 g Äpfelsäure und 120 g Wasser nachgefüllt und bei einem Druck von 230 bis 250 bar und einer Temperatur von 160°C über einen Zeitraum von 36 h hydriert. Nach 36 h erfolgt eine Analyse der im Autoklaven befindlichen Gase. Es werden im Gasraum die in Tabelle 3 aufgeführten Komponenten nachgewiesen.

Tabelle 3:

		Komponenten im Gasraum [%]**					
Beispiel	Katalysator	H_2	Methan	Ethan	Propan	Butan	
9	2	95,8	2,7	0,8	0,5	0,6	
10	7	97,7	0,3	₩ =	0,04	0,05	
Vergleichs- beispiel 1	8 % Ru, 11 % Re auf	85	9,5	1,2	3,4	2,5	
peispiei i	HSAG*						

^{*}HSAG = High Surface Activated Graphite; **%-Angaben in Vol.-% (Abweichung der Summe zu 100 % bedingt durch Messverfahren)

Beispiele 11: Herstellung von Alaninol
 In einem diskontinuierlichen Autoklaven (300 ml Füllungsvermögen) wurden 5 g des Katalysators 6 mit 50 ml Wasser vorgelegt und bei 60 bar Wasserstoffdruck und 270°C für 2 Stunden gerührt. Anschließend werden 24 g L-Alanin, 100 g Wasser und 13,2 g H₂SO₄ nachgefüllt und bei einem Druck von 180 bis 200 bar und einer Temperatur von 100°C über einen Zeitraum von 12 h hydriert. Der Reaktionsaustrag enthielt 57 mol-% L-Alaninol (ee > 99,4) und 12 mol-% nicht umgesetztes L-Alanin.

Beispiel 12: Herstellung von Alaninol

In einem diskontinuierlichen Autoklaven (300 ml Füllungsvermögen) wurden 5 g des Katalysators 4 mit 50 ml Wasser vorgelegt und bei 60 bar Wasserstoffdruck und 270°C für 2 Stunden gerührt. Anschließend werden 24 g L-Alanin, 100 g Wasser und 13,2 g H₂SO₄ nachgefüllt und bei einem Druck von 180 bis 200 bar und einer Temperatur von 100°C über einen Zeitraum von 12 h hydriert. Der Reaktionsaustrag 43 mol-% L-Alaninol (ee > 99,4) und 40 mol-% nicht umgesetztes L-Alanin.

Verfahren zur Herstellung optisch aktiver Alkohole oder Carbonsäuren

Zusammenfassung:

- Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung optisch aktiver Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkyl-, Aryl- oder Chlor-substituerter Alkohole oder Hydroxycarbonsäuren mit 3 bis 25 Kohlenstoffatomen oder deren Säurederivate oder Cyclisierungsprodukte durch Hydrierung der entsprechend substituierten optisch aktiven Monooder Dicarbonsäuren oder deren Säurederivate in Gegenwart eines Katalysators, dessen Aktivkomponente aus Rhenium besteht oder Rhenium und mindestens ein weiteres Element der Ordnungszahlen 22 bis 83 enthält, mit den Maßgaben dass,
 - a. das mindestens eine weitere Element der Ordnungszahlen 22 bis 83 nicht Ruthenium ist und
 - b. im Falle der Herstellung optisch aktiver 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- und 2-Alkoxy-1-Alkanole durch katalytische Hydrierung entsprechender optisch aktiver 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- und 2-Alkoxycarbonsäuren oder ihrer Säurederivate das mindestens eine weitere Element der Ordnungszahlen 22 bis 83 nicht Palladium oder Platin ist.

Patentansprüche:

5

15

35

1. Verfahren zur Herstellung optisch aktiver Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkyl-, Aryloder Chlor-substituerter Alkohole oder Hydroxycarbonsäuren mit 3 bis 25 Kohlenstoffatomen oder deren Säurederivate oder Cyclisierungsprodukte durch Hydrierung der entsprechend substituierten optisch aktiven Mono- oder Dicarbonsäuren oder deren Säurederivate in Gegenwart eines Katalysators, dessen Aktiv-komponente aus Rhenium besteht oder Rhenium und mindestens ein weiteres Element der Ordnungszahlen 22 bis 83 enthält, mit den Maßgaben dass,

10
a. das mindestens eine weitere Element der Ordnungszahlen 22 bis 83 nicht
Ruthenium ist und

- b. im Falle der Herstellung optisch aktiver 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- und 2-Alkoxy-1-Alkanole durch katalytische Hydrierung entsprechender optisch aktiver 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- und 2-Alkoxycarbonsäuren oder ihrer Säurederivate das mindestens eine weitere Element der Ordnungszahlen 22 bis 83 nicht Palladium oder Platin ist.
- Verfahren nach Anspruch 1 wobei Maßgabe b. ersetzt wird durch die Maßgabe,
 dass das mindestens eine weitere Element der Ordnungszahlen 22 bis 83 nicht
 Palladium oder Platin ist.
 - 3. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass das mindestens eine weitere Element der Ordnungszahlen 22 bis 83 ausgewählt ist aus der Gruppe der Elemente: Rh, Ir, Cu, Ag, Au, Cr, Mo, W, Co und Ni.
 - 4. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass das mindestens eine weitere Element der Ordnungszahlen 22 bis 83 Rh oder Ir ist.
- Verfahren nach Anspruch 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass man optisch aktive Mono- oder Dicarbonsäuren oder deren Säurederivate umsetzt, die mindestens ein Stereozentrum in α oder β -Position zu mindestens einer zu hydrierenden Carbonsäurefunktion oder davon abgeleiteten Säurederivatfunktion aufweisen.
 - 6. Verfahren nach Anspruch 1 zur Herstellung
- a. optisch aktiver 3-Hydroxy-, 3-Alkoxy-, 3-Amino-, 3-Alkyl-, 3-Aryl- oder 3-Chlor-1-Alkanolen ausgehend von den entsprechend substituierten optisch aktiven 3-Hydroxy-, 3-Alkoxy-, 3-Amino-, 3-Alkyl-, 3-Aryl- oder 3-Chlor-Monocarbonsäuren oder deren Säurederivaten oder

88/2004 KuS/fr 13.02.2004

lie

15

- b. optisch aktiver Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkyl-, Aryl- oder Chlorsubstituerter Diole oder Triole oder deren Cyclisierungsprodukte ausgehend von den entsprechend substituierten optisch aktiven Dicarbonsäuren oder deren Säurederivate durch Hydrierung beider Carbonsäurefunktionen oder
- c. optisch aktiver Alkyl- oder Aryl-substituierter Alkanole ausgehend von den entsprechend substituierten optisch aktiven Alkyl- oder Aryl-substituierten Monocarbonsäuren
- in Gegenwart eines Katalysators, dessen Aktivkomponente Rhenium und Palladium oder Rhenium und Platin enthält.
 - 7. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass man die Katalysatoren in geträgerter Form einsetzt.
 - 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass man Katalysatoren einsetzt, die, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht des fertigen Katalysators und gerechnet als Metall, 0,01 bis 50 Gew.-% Rhenium und 0,01 bis 30 Gew.-% des mindestens einen weiteren Metalls der Ordnungszahlen 22 bis 83 einsetzt.
- 9. Verfahren nach Anspruch 7 und 8, dadurch gekennzeichnet, dass man als Trägermaterial ZrO₂, TiO₂, Al₂O₃, SiO₂, Aktivkohle, Ruße, Graphite oder High Surface Area Graphite einsetzt.
- 25 10. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass man Rhenium und das mindestens eine weitere Element der Ordnungszahlen 22 bis 83 in Gegenwart eines Reduktionsmittels auf den Träger aufbringt.
- Verfahren nach Anspruch 1 bis 4 zur Herstellung von 1,2-Propandiol, 1,2-Butandiol, 1,2-Pentandiol, 1,3-Pentandiol, Leucinol, Isoserinol, Valinol, Isoleucinol, Serinol, Threoninol, Lysinol, Phenylalaninol, Tyrosinol, Prolinol, 2-Chlorpropanol, 2-Methyl-1-butanol, 1,2,4-Butantriol, 1,2,5-Pentantriol, 1,2,6-Hexantriol, 2-Hydroxy-γ-butyrolacton, 3-Hydroxy-γ-butyrolacton, 2-Chlor-γ-butyrolacton, 3-Chlor-γ-butyrolacton, 2-Amino-γ-butyrolacton, 3-Amino-γ-butyrolacton, 2-Methyl-γ-butyrolacton, 3-Hydroxy-δ-valerolacton, 4-Hydroxy-δ-valerolacton, 2-Hydroxy-Tetrahydrofuran, 2-Methyl-Tetrahydrofuran oder 2-Amino-Tetrahydrofuran.
- 12. Verfahren nach Anspruch 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass man die Hydrierung bei einem Druck von 100 bis 250 bar durchführt.

- 13. Verfahren nach Anspruch 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass man die Hydrierung bei einer Temperatur von 30 bis 180°C durchführt.
- 14. Verfahren nach Anspruch 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass man die Hydrierung in Gegenwart einer Säure durchführt.

•